ii)

PHTHALOCYANINE COMPOSITION, ITS PRODUCTION, ELECTRO-PHOTOGRAHIC PHOTORECEPTOR CONTAINING SAME, AND COATING FLUID CONTAINING SAME FOR CHANGE GENERATION LAYER

Publication number: JP6145550
Publication date: 1994-05-24

Inventor: HAYASH

HAYASHIDA SHIGERU; MATSUI MEGUMI; AKIMOTO

TAKAYUKI; ITAGAKI MIKIO

Applicant: HITACHI CHEMICAL CO LTD

Classification:

- international: C09B67/10; C09B67/16; C09B67/22; C09B67/50;

G03G5/06; C09B67/00; G03G5/06; (IPC1-7): C09B67/50; C09B67/10; C09B67/16; C09B67/22;

G03G5/06

- european:

Application number: JP19920294295 19921102 Priority number(s): JP19920294295 19921102

Report a data error here

Abstract of JP6145550

PURPOSE:To provide a phthalocyanine composition excellent in chargeability, resistance to dark decay and sensitivity, a production process therefor, and an electrophotographic photoreceptor. CONSTITUTION:A phthalocyanine mixture comprising titanyl phthalocyanine and a halogenated metallized phthalocyanine with a trivalent central metal is reprecipitated from water by the acid pasting process to obtain a precipitate having a characteristic diffraction peak at a Bragg angle (2theta+0.2 deg.) of 27.2 deg. in a CuKalpha X-ray diffraction spectrum, and this precipitate is subsequently treated with a water/organic solvent mixture to obtain a phthalocyanine composition having characteristic peaks at Bragg angles (2theta+0.2 deg.) of 7.5 deg., 24.2 deg. and 27.3 deg.. This composition is used to form an electrophotographic photoreceptor.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

This Page Blank (uspto)

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-145550

(43)公開日 平成6年(1994)5月24日

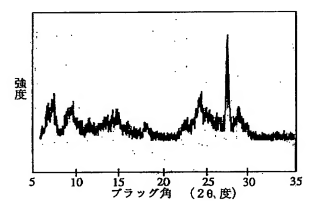
(51)IntCl. ⁵		識別記号	手	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
C 0 9 B	67/50		Z	7306-4H		
	67/10			7306-4H		
	67/16			7306-4H		
	67/22		Z	7306-4H		
G03G	5/06	371		9221-2H		
					ä	審査請求 未請求 請求項の数5(全16頁)
(21)出願番号		特顏平4-2942	95		(71)出願人	000004455
(,,	•					日立化成工業株式会社
(22)出願日		平成 4年(1992)11)	12日		東京都新宿区西新宿2丁目1番1号
(======================================					(72)発明者	林田 茂
						茨城県日立市東町四丁目13番1号 日立化
						成工業株式会社茨城研究所内
					(72)発明者	松井 恵
						茨城県日立市東町四丁目13番1号 日立化
						成工業株式会社茨城研究所内
					(72)発明者	秋元 孝幸
						茨城県日立市東町四丁目13番1号 日立化
						成工業株式会社茨城研究所内
					(74)代理人	
						最終頁に続く
						取枠貝に続く

(54)【発明の名称】 フタロシアニン組成物、その製造法およびそれを用いた電子写真感光体ならびに電荷発生層用塗 液

(57)【要約】

【目的】 帯電性、暗減衰、感度に優れたフタロシアニン組成物、その製造法および電子写真感光体を提供する。

【構成】 チタニルフタロシアニンおよび中心金属が3 価のハロゲン化金属フタロシアニンを含むフタロシアニン混合物を、アシッドペースティング法により水中に再沈させ、 $CuK\alpha$ のX線回析スペクトルにおいてブラック角($2\theta\pm0$. 2度)27. 2度に特徴的な回析ピークを有する沈殿物を得、引き続き該沈殿物を水ー有機溶剤の混合溶媒で処理することを特徴とするブラック角($2\theta\pm0$. 2度)が7. 5度、24. 2度及び27. 3度に特徴的なピークを有するフタロシアニン組成物の製造法および前記製造法によって製造されたフタロシアニン組成物を用いた電子写真感光体。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 $CuK\alpha oX$ 線回折スペクトルにおいて ブラッグ角 $(2\theta\pm0.2g)$ が7.5度、24.2度 および27.3度に主な回折ピークを有するフタロシア ニン組成物。

1

【請求項2】 チタニルフタロシアニン及び中心金属が 3価のハロゲン化金属フタロシアニンを含むフタロシアニン混合物を、アシッドペースティング法により水中に 再沈させ、 $CuK\alpha$ のX線回折スペクトルにおいてブラッグ角($2\theta\pm0$. 2度)の27. 2度に特徴的な回折 ピークを有する沈殿物を得、引き続き該沈殿物を有機溶剤ー水の混合溶媒で処理することを特徴とする $CuK\alpha$ のX線回折スペクトルにおいてブラッグ角($2\theta\pm0$. 2度)が7. 5度、24. 2度および27. 3度に主な 回折ピークを有するフタロシアニン組成物の製造法。

【請求項3】 導電性基材上に有機光導電性物質を含有 する光導電層を有する電子写真感光体において、該有機*

【請求項5】 請求項1のフタロシアニン組成物を含有 する電荷発生層用塗液

【発明の詳細な説明】

[0001]

「産業上の利用分野」本発明は、高い感度を有する新規なフタロシアニン組成物、その製造法およびこれを用いた電子写真感光体ならびに電荷発生層用塗液に関する。 【0002】

【従来の技術】従来の電子写真感光体としては、アルミニウム等の導電性基板の上に50μm程度のセレン(Se)膜を真空蒸着法により形成したものがある。しかし、このSe感光体は、波長500m付近までしか感度を有していない等の問題がある。また、導電性基板の上に50μm程度のSe層を形成し、この上に更に数μmのセレンーテルル(Se-Te)合金層を形成した感光体があるが、この感光体は上記Se-Te合金のTeの含有率が高い程、分光感度が長波長にまで伸びる反面、Teの添加量が増加するにつれて表面電荷の保持特性が不良となり、事実上、感光体として使用できなくなるという重大な問題がある。

【0003】また、アルミニウム基板の上に1μm程度のクロロシアンブルー又はスクウアリリウム酸誘導体をコーティングして電荷発生層を形成し、この上に絶縁抵抗の高いポリビニルカルバゾール又はビラゾリン誘導体とポリカーボネート樹脂との混合物を10~20μmコーティングして電荷輸送層を形成した所謂複合二層型の感光体もあるが、この感光体は700m以上の光に対し

* 光導電性物質が $CuK\alpha$ のX線回折スペクトルにおいて ブラッグ角($2\theta\pm0$. 2度)が7. 5度、24. 2度 および27. 3度に主な回折ピークを有するフタロシア ニン組成物である電子写真感光体。

[請求項4] 請求項2の製造法により得られたフタロシアニン組成物を電荷発生材料として含有する電荷発生層と、下記の一般式[I](R₁及びR₂は、それぞれ独立して水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アルコキシ基、アリール基、フルオロアルキル基又はフルオロアルキシ基、アリール基を表し、2個のR₃は、それぞれ独立して水素原子又はアルキル基を表し、Ar₁及びAr₂は、それぞれ独立してアリール基を表し、m及びnは、それぞれ独立してアリール基を表し、m及びnは、それぞれ独立して0~5の整数を表す)で表されるベンジジン誘導体を電荷輸送物質として含有する電荷輸送層を有する複合型電子写真感光体。

【化1】

て感度を有していないのが実状である。

[0004]近年、この複合二層型の感光体において、上記欠点を改善した、即ち、半導体レーザ発振領域800m前後に感度を有する感光体も多く報告されているが、これらのうち多くのものが電荷発生材料としてフタロシアニン顔料を用い、その膜厚0.5~1μm程度の電荷発生層上にポリビニルカルバゾール、ビラゾリン誘導体又はヒドラゾン誘導体とポリカーボネート樹脂又はポリエステル樹脂との絶縁抵抗の高い混合物を10~20μmコーティングして電荷輸送層を形成し複合二層型の感光体を形成している。

【0005】フタロシアニン類は、中心金属の種類によ り吸収スペクトルや、光導電性が異なるだけでなく、結 晶型によってもとれらの物性には差があり、同じ中心金 属のフタロシアニンでも、特定の結晶型が電子写真用感 光体用に選択されている例がいくつか報告されている。 【0006】例えばチタニルフタロシアニンには種々の 結晶形が存在し、その結晶形の違いによって帯電性、暗 減衰、感度等に大きな差があることが報告されている。 【0007】特開昭59-49544号公報には、チタ ニルフタロシアニンの結晶形としては、ブラッグ角(2 θ±0.2度)が9.2度、13.1度、20.7度、 26.2度、27.1度に強い回折ピークを与えるもの が好適であると記されており、X線回折スペクトル図が 示されている。との結晶形のチタニルフタロシアニンを 電荷発生材料として用いた感光体の電子写真特性は、暗 減衰 (DDR):85%、感度 (E_{1/2}):0.57lux

2

・secである。

【0008】また特開昭59-166959号公報には、チタニルフタロシアニンの蒸着膜をテトラヒドロフランの飽和蒸気中に $1\sim24$ 時間放置し、結晶形を変化させて、電荷発生層としている。X線回折スペクトルは、ビークの数が少なく、かつ幅が広く、ブラッグ角($2\theta\pm0.2$ 度)が7.5度、12.6度、13.0度、25.4度、26.2度および28.6度に強い回折ピークを与えることが示されている。この結晶形のチタニルフタロシアニンを電荷発生材料として用いた感光体の電子写真特性は、暗滅衰(DDR):86%、感度($E_{1/2}$):0.71ux·secである。

3

【0009】特開平2-198452号公報では、チタニルフタロシアニンの結晶形としては、ブラッグ角(2 $\theta\pm0$.2度)が27.3度に主たる回折ピークを有するものが高感度(1.7mJ/cmJ)であり、その製造法として水とオルトージクロロベンゼン混合液中で60 $^{\circ}$ C1時間加熱撹拌することが開示されている。

[0010]特開平2-256059号公報では、チタニルフタロシアニンの結晶形として、ブラック角(2 θ ±0.2度)が27.3度に主たる回折ピークを有するものが高感度(0.62 lux・sec)であり、その製造法として室温下1,2-ジクロロエタン中で撹拌するととが開示されている。

【0011】とのように、フタロシアニン類は結晶形の 違いによって電子写真特性が大きく異なり、その結晶形 が電子写真感光体としての性能を左右する重要な因子で ある。

【0012】特開昭62-194257号公報では、2種以上のフタロシアニンを混合して用いる例、例えば、チタニルフタロシアニンと無金属フタロシアニンの混合物を電荷発生材料として用いることも開示されている。【0013】とのようにチタニルフタロシアニンは結晶形変換によって非常に感度が高く、優れた特性を示している。しかし、その用途であるレーザプリンタ等では、高画質、高精細化が進んでおり、更に高感度な特性を有する電子写真感光体が求められている。

[0014]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、高い感度を 有するフタロシアニン組成物、その製造法およびこれを 用いた電子写真感光体ならびに電荷発生層用塗液を提供 するものである。

[0015]

* 【課題を解決するための手段】本発明は、 $CuK\alpha OX$ 線回折スペクトルにおいてブラッグ角($2\theta\pm0.2$ 度)が7.5度、24.2度および27.3度に主な回折ピークを有するフタロシアニン組成物に関する。

4

【0016】また、本発明は、チタニルフタロシアニン及び中心金属が3価のハロゲン化金属フタロシアニンを含むフタロシアニン混合物を、アシッドベースティング法により水中に再沈させ、 $CuK\alpha$ のX線回折スペクトルにおいてブラッグ角($2\theta\pm0$. 2度)の27. 2度 に特徴的な回折ピークを有する沈殿物を得、引き続き該沈殿物を有機溶剤ー水の混合溶媒で処理することを特徴とする $CuK\alpha$ のX線回折スペクトルにおいてブラッグ角($2\theta\pm0$. 2度)が7. 5度、24. 2度および27. 3度に主な回折ピークを有するフタロシアニン組成物の製造法に関する。

【0017】一般に、フタロシアニン混合物とは、原料に用いたフタロシアニンの単なる物理的混合物であり、フタロシアニン混合物のX線回折パターンは、原料に用いたそれぞれのフタロシアニン単体のピークパターンの重ね合わせからなる。一方、本発明のフタロシアニン組成物とは、原料に用いたフタロシアニンが分子レベルで混合したもので、X線回折パターンは、原料に用いたそれぞれのフタロシアニン単体のピークパターンとは異なるパターンを示す。

【0018】また、本発明は、導電性基材上に有機光導電性物質を含有する光導電層を有する電子写真感光体において、該有機光導電性物質が $CuK\alpha OX$ 線回折スペクトルにおいてブラッグ角($2\theta\pm0.2$ 度)が7.5度、24.2度および27.3度に主な回折ピークを有するフタロシアニン組成物である電子写真感光体に関する

【0019】また、本発明は、前記の製造法により得られたフタロシアニン組成物を電荷発生材料として含有する電荷発生層と、下記の一般式〔1〕(R.及びR.は、それぞれ独立して水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アルコキシ基、アリール基、フルオロアルキル基又はフルオロアルコキシ基を表し、2個のR.は、それぞれ独立して水素原子又はアルキル基を表し、Ar.及びAr.は、それぞれ独立してアリール基を表し、m及びnは、それぞれ独立してフリール基を表し、m及びnは、それぞれ独立して0~5の整数を表す)で表されるベンジジン誘導体を電荷輸送物質として含有する電荷輸送層を有する複合型電子写真感光体に関する。

【0021】以下、本発明について詳述する。本発明で用いられるチタニルフタロシアニンは、例えば、次のようにして製造することができる。フタロニトリル18.4g(0.144モル)を α -クロロナフタレン120m中に加え、次に窒素雰囲気下で四塩化チタン4mー(0.0364モル)を滴下する。滴下後、昇温し撹拌しながら200~220℃で3時間反応させた後、100~130℃で熱時濾過して、 α -クロロナフタレンついでメタノールで洗浄する。140mlのイオン交換水で加水分解(90℃、1時間)を行い、溶液が中性になるまでこの操作を繰り返し、メタノールで洗浄する。次に、100℃のNMPで充分に洗浄し、続いてメタノールで洗浄する。とのようにして得られた化合物を60℃で真空加熱乾燥してチタニルフタロシアニンが得られる(収率46%)。

【0022】本発明で用いられる中心金属が3価のハロゲン化金属フタロシアニン化合物において中心金属としての3価の金属は、In、Ga、Al等が挙げられハロゲンとしては、Cl、Br等が挙げられ、またフタロシアニン環にハロゲン等の置換基を有していてもよい。該 20化合物は公知の化合物であるが、これらのうち、例えば、モノハロゲン金属フタロシアニンおよびモノハロゲン金属ハロゲンフタロシアニンの合成法は、インオーガニック ケミストリー [Inorganic Chemistry] 19,3131 (1980)および特開昭59-44054号公報に記載されている。モノハロゲン金属フタロシアニンは、例えば、次のようにして製造することができる。

【0023】フタロニトリル78.2ミリモルおよび三ハロゲン化金属15.8ミリモルを二回蒸留し脱酸素したキノリン100m1中に入れ、0.5~3時間加熱還流した後徐冷、続いて0℃まで冷した後ろ過し、結晶をメタノール、トルエンついでアセトンで洗浄した後、110℃で乾燥する。

[0024]また、モノハロゲン金属ハロゲンフタロアニンは、次のようにして製造することができる。フタロニトリル156ミリモルおよび三ハロゲン化金属37.5ミリモルを混合して300°で、溶融してか50.5~3時間加熱してモノハロゲン金属ハロゲンフタロシアニンの粗製物を得、これをソックスレー抽出器を用いて α -クロロナフタレンで洗浄する。

【0025】本発明において、チタニルフタロシアニンおよび中心金属が3価のハロゲン化金属フタロシアニンを含むフタロシアニン混合物の組成比率は、帯電性、暗減衰、感度等の電子写真特性の点からチタニルフタロシアニンの含有率が、20~95重量%の範囲であることが好ましく、50~90重量%の範囲が特に好ましく、75~90重量%の範囲であることが最も好ましい。

【0026】フタロシアニン混合物はアシッドペースティング法により水中に再沈させアモルファス化される。

6 例えば、フタロシアニン混合物 l gを濃硫酸 5 0 mlに溶 解し室温で撹拌した後、これを氷水で冷却したイオン交 換水1リットル中に約1時間、好ましくは40分~50 分で滴下し再沈させる。一晩放置後、デカンテーション により上澄み液を除去した後、遠心分離により沈殿物を 回収する。その後洗浄水としてのイオン交換水で、洗浄 水の洗浄後のpHが2~5、好ましくはpHが3前後でかつ 伝導率が5~500μS/cmとなるまで沈殿物を繰り返し 洗う。ついでメタノールで充分に洗浄した後、60℃で 真空加熱乾燥し粉末を得る。とのようにして生成するチ タニルフタロシアニンと中心金属が3価のハロゲン化金 属フタロシアニンからなる沈殿物は、そのСиΚαのΧ 線回折スペクトルにおいてブラック角(2θ±0.2 度)が27.2度に明瞭な解析ピークを示す以外は、ピ ークが幅広くなっており明確にその値を規制できない。 pHが5を超えると、CuKaのX線回折スペクトルにお いてブラック角(2θ±0.2度)が27.2度の特徴 的なビーク強度が低下し、新たに6.8度に27.2度 のピーク強度より強いピークが生じ、この粉末を有機溶 剤-水の混合溶媒を用いて結晶変換を行っても、本発明 のブラック角(2 θ ± 0 . 2度)7. 5度、2 4 . 2度 及び27.3度に特徴的なピークを有する組成物を得る ことはできない。洗浄水の洗浄後のpHが2未満または5 を超える場合は、帯電性、暗減衰、感度等が劣る傾向が ある。また、伝導率が 5 μ S/cm未満又は 5 0 0 μ S/cmを 超える場合は、帯電性、暗減衰、感度等が劣る傾向があ

【0027】とのようにして得られた沈殿物を有機溶剤 -水の混合溶媒で処理することによって結晶変換し、本 発明におけるフタロシアニン組成物を得ることができ る。有機溶剤と水の使用割合は、有機溶剤/水(重量 比) が3/97~97/3であることが好ましい。本処 理は、20℃~100℃の有機溶剤-水の混合溶媒を沈 殿物に1分間~12時間接触させることにより行うこと ができる。本処理に用いられる有機溶剤としては、例え ば、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコー ル、ブタノール等のアルコール類、n -ヘキサン、オク タン、シクロヘキサン等の脂環族炭化水素、ベンゼン、 トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素、テトラヒドロ 40 フラン、ジオキサン、ジエチルエーテル、エチレングリ コールジメチルエーテル、エチレングリコールジエチル エーテル等のエーテル類、アセテートセロソルブ、アセ トン、メチルエチルケトン、シクロヘキサノン、イソホ ロン等のケトン類、酢酸メチル、酢酸エチル等のエステ ル類、ジメチルスルホキシド、ジメチルホルムアミド、 フェノール、クレゾール、アニソール、ニトロベンゼ ン、アセトフェノン、ベンジルアルコール、ビリジン、 **N-メチル-2-ピロリドン、キノリン、ピコリン等の** 非塩素系有機溶剤、ジクロロメタン、ジクロロエタン、 50 トリクロロエタン、テトラクロロエタン、四塩化炭素、

クロロホルム、クロロメチルオキシラン、クロロベンゼ ン、ジクロロベンゼン等の塩素系有機溶剤などが挙げら れる。これらのうち、塩素系有機溶剤が好ましい。

[0028] 本発明の電子写真感光体は、導電性支持体 の上に光導電層を設けたものである。本発明において、 光導電層は、有機光導電性物質を含む層であり、有機光 導電性物質の被膜、有機光導電性物質と結合剤を含む被 膜、電荷発生層及び電荷輸送層からなる複合型被膜等が ある。

【0029】上記有機光導電性物質としては、上記フタ ロシアニン組成物が必須成分として用いられ、さらに公 知のものを併用することができる。また、有機光導電性 物質としては上記フタロシアニン組成物に電荷を発生す る有機顔料及び/又は電荷輸送性物質を併用することが 好ましい。なお、上記電荷発生層には該フタロシアニン 組成物及び/又は電荷を発生する有機顔料が含まれ、電 荷輸送層には電荷輸送性物質が含まれる。

【0030】上記電荷を発生する有機顔料としては、ア ゾキシベンゼン系、ジスアゾ系、トリスアゾ系、ベンズ イミダゾール系、多環キノン系、インジゴイド系、キナ 20 クリドン系、ペリレン系、メチン系、α型、β型、γ 型、δ型、ε型、χ型等の各種結晶構造を有する無金属 タイプ又は金属タイプのフタロシアニン系などの電荷を 発生することが知られている顔料が使用できる。これら の顔料は、例えば、特開昭47-37543号公報、特 開昭47-37544号公報、特開昭47-18543 号公報、特開昭47-18544号公報、特開昭48-43942号公報、特開昭48-70538号公報、特 開昭49-1231号公報、特開昭49-105536 号公報、特開昭50-75214号公報、特開昭53-44028号公報、特開昭54-17732号公報等に 開示されている。また、特開昭58-182640号公 報及びヨーロッパ特許公開第92、255号公報などに 開示されている τ 、 τ ′、 η 及び η ′型無金属フタロシ アニンも使用可能である。このようなもののほか、光照 射により電荷担体を発生する有機願料はいずれも使用可 能である。

【0031】上記電荷輸送性物質としては、髙分子化合 物では、ポリーN-ビニルカルバゾール、ハロゲン化ポ ビニルインドロキノキサリン、ポリビニルベンゾチオフ エン、ポリビニルアントラセン、ポリビニルアクリジ ン、ポリビニルピラゾリン等が挙げられ、低分子化合物 のものではフルオレノン、フルオレン、2, 7-ジニト u-9-7ルオレノン、<math>4H-4ンデノ(1, 2, 6)チオフェンー4ーオン、3、7ージニトロージベンゾチ

8 オフエン-5-オキサイド、1-プロムピレン、2-フ ェニルピレン、カルバゾール、N-エチルカルバゾー ル、3-フェニルカルバゾール、3-(N-メチル-N -フェニルヒドラゾン) メチル-9-エチルカルバゾー ル、2-フェニルインドール、2-フェニルナフタレ ン、オキサジアゾール、2,5-ビス(4-ジエチルア ミノフェニル)-1,3,4-オキサジアゾール、1-フェニルー3-(4-ジエチルアミノスチリル)-5-(4-ジエチルアミノスチリル)-5-(4-ジエチル アミノフェニル) ピラゾリン、1-フェニル-3-(p ジエチルアミノフェニル)ピラゾリン、p-(ジメチ ルアミノ) -スチルベン、2-(4-ジプロピルアミノ フェニル)-4-(4-ジメチルアミノフェニル)-5 - (2-クロロフェニル)-1,3-オキサゾール、2 - (4 -ジメチルアミノフェニル) - 4 - (4 -ジメチ ルアミノフェニル) -5-(2-フルオロフェニル) -1. 3-オキサゾール、2-(4-ジエチルアミノフェ ニル)-4-(4-ジメチルアミノフェニル)-5-(2-フルオロフェニル)-1,3-オキサゾール、2 - (4-ジプロピルアミノフェニル) -4- (4-ジメ チルアミノフェニル) -5-(2-フルオロフェニル) -1,3-オキサゾール、イミダゾール、クリセン、テ トラフェン、アクリデン、トリフェニルアミン、ベンジ ジン、とれらの誘導体等がある。電荷輸送性物質として は、特に、前記一般式(Ⅰ)で表されるベンジジン誘導 体が好ましい。一般式(I)において、アルキル基とし ては、メチル基、エチル基、n-プロピル基、iso-プ ロビル基、n-ブチル基、tert-ブチル基等が挙げられ る。アルコキシ基としては、メトキシ基、エトキシ基、 30 n-プロポキシ基、iso-プロポキシ基等が挙げられ る。アリール基としては、フェニル基、トリル基、ビフ ェニル基、ターフェニル基、ナフチル基等が挙げられ る。フルオロアルキル基としては、トリフルオロメチル 基、トリフルオロエチル基、ヘブタフルオロプロビル基

ンタフルオロプロポキシ基、ヘキサフルオロ‐iso‐プ ロポキシ基、1H、1H-ペンタフルオロブトキシ基、 リ-N-ビニルカルバゾール、ポリビニルビレン、ポリ 40 2, 2, 3, 4, 4, 4-ヘキサフルオロブトキシ基、 4, 4, 4-トリフルオロブトキシ基等のフルオロアル コキシ基が挙げられる。例えば、下記のNo.1~No.6の 化合物等が挙げられる。

等が挙げられる。フルオロオルコキシ基としては、トリ

フルオロメトキシ基、2、3-ジフルオロエトキシ基、

2.2.2-トリフルオロエトキシ基、1H、1H-ペ

[0032]

【化3】

【化4】

NO. 5

NO. 6

[0033]上記フタロシアニン組成物及び必要に応じて用いる電荷を発生する有機類料(両方で前者とする)と電荷輸送性物質(後者とする)とを混合して使用する場合(単層型の光導電層を形成する場合)は、後者/前者が重量比で10/1~2/1の割合で配合するのが好ましい。このとき、結合剤をこれらの化合物全量(前者+後者)に対して0~500重量%、特に30~500重量%の範囲で使用するのが好ましい。これらの結合剤を使用する場合、さらに、可塑剤、流動性付与剤、ピンホール抑制剤等の添加剤を必要に応じて添加することができる。

【0034】電荷発生層及び電荷輸送層からなる複合型の光導電層を形成する場合、電荷発生層中には、上記フタロシアニン組成物及び必要に応じて電荷を発生する有機顔料が含有され、結合剤をフタロシアニン組成物と該有機顔料の総量に対して500重量%以下の量で含有させてもよく、また、上記した添加剤を該フタロシアニン組成物と有機顔料の総量に対して5重量%以下で添加してもよい。また、電荷輸送層には、上記した電荷輸送性物質が含有され、さらに、結合剤を該電荷輸送性物質が低分子量化合物の場合は、結合剤を該化合物に

対して50重量%以上含有させることが好ましい。

30 【0035】上記した場合すべてに使用し得る結合剤としては、シリコーン樹脂、ボリアミド樹脂、ボリウレタン樹脂、ボリエステル樹脂、エボキシ樹脂、ボリケトン樹脂、ボリカーボネート樹脂、ボリアクリル樹脂、ボリスチレン樹脂、スチレンーブタジエン共重合体、ボリメタクリル酸メチル樹脂、ボリ塩化ビニル、エチレン一酢酸ビニル共重合体、塩化ビニルー酢酸ビニル共重合体、ボリアクリルアミド樹脂、ボリビニルカルバゾール、ボリビニルピラゾリン、ボリビニルピレン等が挙げられる。また、熱及び/又は光によって架橋される熱硬化型樹脂及び光硬化型樹脂も使用できる。いずれにしても絶縁性で通常の状態で被膜を形成しうる樹脂並びに熱及び/又は光によつて硬化し被膜を形成する樹脂であれば特に制限はない。

【0036】上記添加剤としての可塑剤としては、ハロゲン化パラフィン、ジメチルナフタリン、ジブチルフタレート等が挙げられ、流動性付与剤としては、モダフロー(モンサントケミカル社製)、アクロナール4F(バスフ社製)等が挙げられ、ピンホール抑制剤としては、ベンゾイン、ジメチルフタレート等が挙げられる。これらは適宜選択して使用され、その量も適宜決定されれば

よい。

【0037】本発明において導電性基材とは、導電処理 した紙又はプラスチツクフィルム、アルミニウムのよう な金属箔を積層したプラスチツクフィルム、金属板等の 導電体である。

【0038】本発明の電子写真感光体は、導電性基材の 上に光導電層を形成したものである。光導電層の厚さは 5~50μが好ましい。光導電層として電荷発生層及び 電荷輸送層の複合型を使用する場合、電荷発生層は好ま しくは $0.001\sim10\mu$ m、特に好ましくは $0.2\sim$ 5 μmの厚さにする。0.001 μm未満では、電荷発生 層を均一に形成するのが困難になり、10 μmを越える と、電子写真特性が低下する傾向がある。電荷輸送層の 厚さは好ましくは $5\sim50\,\mu$ m、特に好ましくは $8\sim2$ $5 \, \mu$ mである。 $5 \, \mu$ m未満の厚さでは、初期電位が低くな り、50μmを越えると、感度が低下する傾向がある。 [0039] 導電性基材上に、光導電性基材を形成する には、有機光導電性物質を導電性基材に蒸着する方法、 有機光導電性物質及び必要に応じその他の成分をトルエ ン、キシレン等の芳香族系溶剤、塩化メチレン、四塩化 20 炭素等のハロゲン化炭化水素系溶剤、メタノール、エタ ノール、プロパノール等のアルコール系溶剤などに均一 に溶解又は分散させて導電性基材上に塗布し、乾燥する 方法などがある。塗布法としては、スピンコート法、浸 漬法等を採用できる。電荷発生層及び電荷輸送層を形成 する場合も同様に行うことができるが、この場合、電荷 発生層と電荷輸送層は、どちらを上層としてもよく、電 荷発生層を二層の電荷輸送層ではさむようにしてもよ 45

【0040】本発明におけるフタロシアニン組成物をスピンコート法により塗布する場合、フタロシアニン組成物をクロロホルム等又はトルエン等のハロゲン化溶剤又は非極性溶剤に溶かして得た塗布液を用いて回転数500~4000rpmでスピンコーティングすることが好ましく、また、浸漬法によって塗布する場合には、フタロシアニン組成物をメタノール、ジメチルホルムアミド、クロロホルム、塩化メチレン、1,2-ジクロロエタン等のハロゲン溶剤にボールミル、超音波等を用いて分散させた塗液に導電性基板を浸漬することが好ましい。

【0041】本発明に係る電子写真感光体は、更に、導 40 電性基材のすぐ上に薄い接着層又はバリア層を有してい てもよく、表面に保護層を有していてもよい。

[0042]

【実施例】以下、フタロシアニン組成物の製造例、実施 例によって、本発明を詳細に説明する。

【0043】製造例1

チタニルフタロシアニン0.75gおよび塩化インジウムフタロシアニン0.25gからなるフタロシアニン混合物1gを硫酸50mlに溶解し室温で30分撹拌した後、これを氷水で冷却したイオン交換水1リットルに、

14

約40分で滴下し再沈させた。さらに冷却下で1時間撹 拌後、一晩放置した。デカンテーションにより上澄み液 を除去後、遠心分離により沈殿物を分離し、700mgの 沈殿物を得た。1回目の洗浄として、沈殿物700mgに 洗浄水としてのイオン交換水120mlを加え撹拌し、次 いで、遠心分離により沈殿物と洗浄水を分離除去した。 同様の洗浄操作をさらに5回続けて行った。6回目の操 作における分離除去した洗浄水(すなわち洗浄後の洗浄 水)のpH及び伝導率を測定した(23°C)。pHの測定 には、横河電機社製モデルPH51を使用した。また、 伝導率の測定は、柴田科学器械工業社製モデルSC-1 7Aを使用した。洗浄水のpHは3.3であり、伝導率 は、65. 1μ S/cmであった。その後、メタノール60m1で3回洗浄した後60℃で4時間真空加熱乾燥した。 この真空乾燥物のX線回折スペクトルを図1として示し た。つぎにとの真空乾燥物1gにイオン交換水22.5 g及びオルトージクロロベンゼン1.5mlを加え、60 ℃で1時間加熱撹拌し、ろ過後、メタノールで洗浄して 60℃で4時間真空加熱乾燥し、本発明におけるフタロ シアニン組成物の結晶を得た。との結晶のX線回折スペ クトルを図2として示した。

[0044]製造例2

製造例1と同様にして得られた真空乾燥物1gにイオン交換水9g及び1,2-ジクロロエタン100mを加え、室温にて2時間撹拌し、本発明におけるフタロシアニン組成物の結晶を得た。この結晶のX線回折スペクトルを図3に示した。

【0045】製造例3

硫酸処理後の洗浄回数を変え、洗浄水のpHが4.0、伝 導率が17.8 μS/cmまで洗浄する以外は、製造例1と 同様にして、フタロシアニン組成物を製造した。得られ た組成物のX線回折スペクトルは図2と同じであった。 【0046】比較製造例1

硫酸処理後の洗浄回数を変え、洗浄水のp+が6.0、伝導率が 3.4μ S/cmまで洗浄する以外は製造例1 同様にしてフタロシアニン組成物の結晶を製造した。ハロゲン 溶剤処理前の真空乾燥物X線回折スペクトルを図4 に示した。ハロゲン処理後に得られた結晶のX線回折スペクトルを図5 として示した。

[0047]比較製造例2

硫酸処理後の洗浄回数を変え、洗浄水のpHが6.0、伝 導率が3.4μS/cmまで洗浄する以外は、製造例2と同 様にしてフタロシアニン組成物の結晶を製造した。得ら れた結晶X線回折スペクトルを図6として示した。

[0048]比較製造例3

製造例1と同様にして得られた真空乾燥物1gにイソプロピルアルコール10mlを加え90℃、8時間加熱撹拌しフタロシアニン組成物の結晶を得た。この結晶のX線回折スペクトルを図7として示した。

0 【0049】製造例4~6

製造例1~3において塩化インジウムフタロシアニンの 代わりに臭化インジウムフタロシアニンを用いた以外は 製造例1~3に準じてフタロシアニン組成物の結晶を得た。

15

【0050】比較製造例4~6

比較製造例1~3において塩化インジウムフタロシアニンの代わりに臭化インジウムフタロシアニンを用いた以外は比較製造例1~3に準じてフタロシアニン組成物の結晶を得た。

【0051】製造例7~9

製造例1~3において塩化インジウムフタロシアニンの 代わりに塩化ガリウムフタロシアニンを用いた以外は製 造例1~3に準じてフタロシアニン組成物の結晶を得 た。

【0052】比較製造例7~9

比較製造例1~3において塩化インジウムフタロシアニンの代わりに塩化ガリウムフタロシアニンを用いた以外は比較製造例1~3に準じてフタロシアニン組成物の結晶を得た。

[0053]製造例10~12

製造例1~3において塩化インジウムフタロシアニンの 代わりに塩化アルミニウムフタロシアニンを用いた以外 は製造例1~3に準じてフタロシアニン組成物の結晶を 得た。

【0054】比較製造例10~12

比較製造例 $1 \sim 3$ において塩化インジウムフタロシアニンの代わりに塩化アルミニウムフタロシアニンを用いた以外は比較製造例 $1 \sim 3$ に準じてフタロシアニン組成物の結晶を得た。

【0055】実施例1

を形成した。上記のNo.4の電荷輸送性物質1.5g、 ポリカーボネート樹脂ユーピロンS-3000(三菱瓦 斯化学社製) 1.5 g および塩化メチレン15.5 g を 配合して得られた塗布液を上記基板上に浸漬法により塗 工し、120℃で1時間乾燥して厚さ20μmの電荷輸 送層を形成した。電子写真特性(感度、残留電位、暗減 衰率、光応答性)は、シンシア30HC (緑屋電気社 製) により評価した。コロナ帯電方式で感光体を-65 0 Vまで帯電させ、780 nmの単色光を50 mS感光体に 10 露光し種々の特性測定を行った。上記の特性の定義は、 以下の通りである。感度(E,,)は、初期帯電電位-6 50 Vを露光0.2 秒後に半減させるのに要する780 nmの単色光の照射エネルギー量であり、残留電位(V r)は、同波長の20mJ/mlの単色光を50mS露光し、 露光0.2秒後及び0.5秒後に感光体の表面に残る電 位である。暗滅衰率(DDR)は、感光体の初期帯電電 位-650 Vと初期帯電後暗所 1 秒放置後の表面電位 V , (-V) を用いて(V,/650)×100と定義し た。光応答性 (T_{1/2}) は、波長780 nmの20 mJ/m² 20 の単色光を50mS露光し、初期帯電電位-650Vを半 減させるのに要する時間(sec)と定義した。

【0056】実施例2.3

実施例1において製造例2及び3で得られたチタニルフタロシアニン組成物を用いた以外は実施例1に準じて電子写真感光体を製造し評価した。その結果を表1に示した。

【0057】比較例1~3

実施例1において比較製造例1~3で得られたチタニルフタロシアニン組成物を用いた以外は、実施例1に準じて電子写真感光体を製造し評価した。その結果を表1に示すが、見かけ上高感度に見えるが、暗滅衰率が、実用に耐える値ではなかった。

【0058】比較例4

製造例1においてオルトージクロロベンゼン溶液で処理する前の乾燥粉を用いた以外は、実施例1に準じて電子写真感光体を製造し評価したが-650Vまで帯電することができなかった。

【表1】

		Ķ	-1 N					
-	電荷発生材料	電荷輸送材料	藤原 (Eso) (m ゾ/町)	残留電位 (VrO. 2)(VrO. 5) (-V) (-V)		亞溪域 (DDR) (%)	光応答性 (T1/2) (mS)	17
実施例1	製造例1で得た結晶	No. 4	2.3	4 1 3	m	94.7	8.0	
実施例2	製造例2で得た結晶	No. 4	2.2	4 1 3	4	92.2	7.8	
実施例3	製造例3で得た結晶	No. 4	2.3	5 1 3	7	92.8	15.4	
比較例1	比較製造例1で得た結晶	No. 4	1.5	2.7 2	7	58.7	6.0	
比較例2	比較製造例2で得た結晶	No. 4	1.7	3 4 2	4	56.2	7.7	
兄較 图 3	比較製造例3で得た結晶	No. 4	1.8	5 1 3	3.2	59.3	14.0	
光 較多4	製造例1でオルトージク ロロベンゼン溶液で処理 する前の乾燥粉	N 0. 4		静	Ŧ.	\$ ~		

【0059】実施例4~6

実施例1において製造例4~6で得られたチタニルフタロシアニン組成物を用い、かつ、電荷輸送材料としてNo.4の化合物の代わりにNo.2を用いた以外は実施例1~3に準じて電子写真感光体を製造し評価した。その結果を表2に示した。

[0060]比較例5~7

実施例1において比較製造例4~6で得られたチタニルフタロシアニン組成物を用い、かつ、電荷輸送材料とし

てNo.4の化合物の代わりにNo.2を用いた以外は、実施例1に準じて電子写真感光体を製造し評価した。その結果を表2に示した。

【0061】比較例8

製造例4においてオルトージクロロベンゼン溶液で処理する前の乾燥粉を用いた以外は、実施例1に準じて電子写真感光体を製造し評価したが、-650Vまで帯電することができなかった。

【表2】

20

		嵌	£√ 23				-
	電荷発生材料	電荷輸送材料	盛度 (Eso) (m J / m²)	残留電位 (Vr0.2) (-V)	残留電位)(Vr 0.5) (-V)	母政 (DDR) (%)	光応答性 (T1/2) (mS)
実施例4	製造例4で得た結晶	No. 2	.2.4	4 4	က	93.7	9.
実施例5	製造例5で得た結晶	No. 2	2.3	4.3	3 2	92.5	8. 1
実施例6	製造例6で得た結晶	No. 2	2.4	4 8	3 6	93.8	14.3
无数包5	比較製造例4で得た結晶	No. 2	1.7	2 8	2 3	56.7	6.3
比較例 6	比較製造例 5 で得た結晶	No. 2	1.8	2 9	2.4	57.8	7.2
比較例7	比較製造例 6 で得た結晶	No. 2	1.8	5 3	3 4	60.1	13.7
比較例8	製造例4でオルトージク ロロベンゼン溶液で処理 する前の乾燥粉	No. 2		能	第七	ن و	·

【0062】実施例7~9

実施例1において製造例7~9で得られたチタニルフタロシアニン組成物を用い、かつ、電荷輸送材料としてNo.4の化合物の代わりにNo.5を用いた以外は実施例1~3に準じて電子写真感光体を製造し評価した。その結果を表3に示した。

【0063】比較例9~11

実施例1 において比較製造例7~9で得られたチタニルフタロシアニン組成物を用い、かつ、電荷輸送材料とし

てNo.4の化合物の代わりにNo.5を用いた以外は、実施例1に準じて電子写真感光体を製造し評価した。その結果を表3に示した。

【0064】比較例12

製造例7においてオルトージクロロベンゼン溶液で処理 する前の乾燥粉を用いた以外は、実施例1に準じて電子 写真感光体を製造し評価したが、-650Vまで帯電す ることができなかった。

【表3】

	21							
	光応答性 (T1/2) (mS)	6.9	6.7	14.7	6.0	6.6	13.7	
	職滅域 (DDR) (%)	91.3	92.2	93.9	56.3	55.7	57.8	4
	飛留電位 強留電位 (Vr0.2)(Vr0.5) (-V) (-V)	3 5	3 2	თ დ	2 1	2 0	2 9	調節力
	残留電位 (Vr0.2) (-V)	4.4	4 6	2 1	23	2.4	3.7	鮔
က	廢度 (E50) (田J/町)	2.3	2.4	2.3	1.8	1.9	1.	·
表	電荷輸送材料	No. 5	No. 5	No. 5	N 0.	No. 5	N 0.5	No. 5
	電荷発生材料	製造例7で得た結晶	製造例8で得た結晶	製造例9で得た結晶	比較製造例7で得た結晶	比較製造例 8 で得た結晶	比較製造例 9 で得た結晶	製造例7でオルトージク ロロペンゼン溶液で処理 する前の乾燥粉
		英施例7					比較例11	比較例12

[0065]実施例10~12

実施例1 において製造例1 0~1 2 で得られたチタニルフタロシアニン組成物を用い、かつ、電荷輸送材料としてNo.4 の化合物の代わりにNo.1 を用いた以外は実施例1~3 に準じて電子写真感光体を製造し評価した。その結果を表4 に示した。

【0066】比較例13~15

実施例 1 において比較製造例 1 0 \sim 1 2 で得られたチタニルフタロシアニン組成物を用い、かつ、電荷輸送材料

としてNo.4の化合物の代わりにNo.1を用いた以外は、 実施例1に準じて電子写真感光体を製造し評価した。そ の結果を表4に示した。

【0067】比較例16

製造例10においてオルトージクロロベンゼン溶液で処理する前の乾燥粉を用いた以外は、実施例1に準じて電子写真感光体を製造し評価したが、-650Vまで帯電することができなかった。

【表4】

₩.	電荷輸送材料	感度 (Eso) (m J / 叫)	飛留電位 残留電位 (Vr 0, 2)(Vr 0, 5) (-V) (-V)	残留電位 (Vr0.5) (-V)	暗滅衰 (DDR) (%)	光応答性 (T1/2) (mS)	23
 -	No. 1	2.6	5 1	3.7	92.8	9.3	
	No. 1	2.7	53	ი წ	6 3 3	9. 7	
	No. 1	2.6	0 9	4 &	9 4 5	14.7	
比較製造例10で得た結晶	No. 1	1.9	4 3	3 3	57.3	7.3	
比較製造例11で得た結晶	No. 1	2.0	တ	3 6	55.7	9.2	
比較製造例12で得た結晶	No. 1	1.9	5 8	4 6	59.9	15.3	
製造例10でオルトージクロロベンゼン溶液で処理する前の乾燥粉	N 0. 1		典	調力	₩		24

[0068]

【発明の効果】本発明になるフタロシアニン組成物を用 いた電子写真感光体は、帯電性、暗減衰、感度等の電子 写真特性が優れており、従来よりも更に高密度、高画質 が要求される電子写真プロセスに好適に応用することが できる。特に感度が優れることから、レーザービームブ リンタに適用した場合、半導体レーザーの寿命を大幅に 延ばすことができる。また、フルカラーコピーにおいて は、感度に対応させたハーフトーンの階調の裕度を大き くできるので極めて有利である。

[0069]

【図面の簡単な説明】

【図1】製造例1において得られた真空乾燥物のX線回 折スペクトル。

【図2】製造例1において得られたフタロシアニン組成 物のX線回折スペクトル。

【図3】製造例2において得られたフタロシアニン組成 物のX線回折スペクトル。

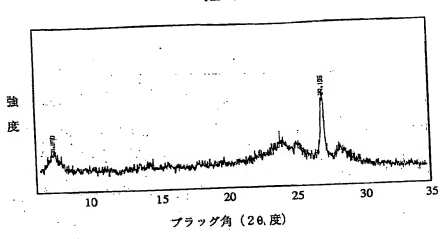
【図4】比較製造例1において得られた真空乾燥物のX 50 線回折スペクトル。

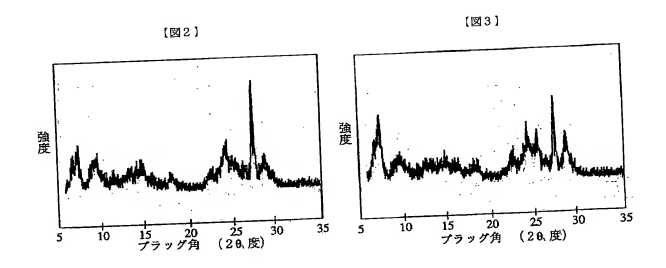
25 【図5】比較製造例1において得られたフタロシアニン 組成物のX線回折スペクトル。

【図6】比較製造例2において得られたフタロシアニン*

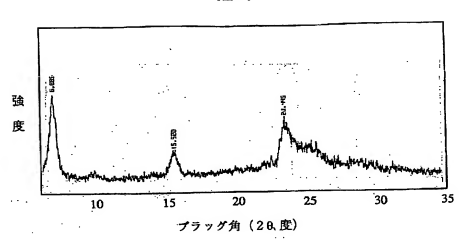
*組成物のX線回折スペクトル。 【図7】比較製造例3において得られたフタロシアニン 組成物のX線回折スペクトル。

【図1】

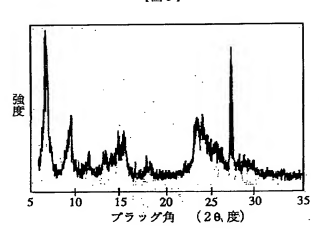




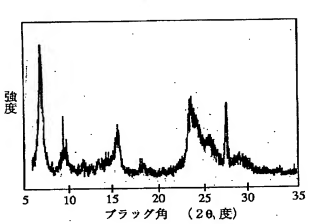




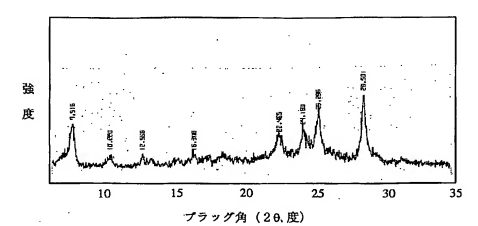
【図5】



【図6】



[図7]



フロントページの続き

(72)発明者 板垣 幹男

茨城県日立市東町四丁目13番1号 日立化

成工業株式会社茨城研究所内